11.57

# MRA En USIUSI The Gazette of India

असाधारण

#### **EXTRAORDINARY**

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii) PART II—Section 3—Sub-section (ii) प्राधिकार से प्रकाशित

PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 125] No. 125] नई दिल्ली, बृहस्पतिवार, जनवरी 21, 2010/माघ 1, 1931

NEW DELHI, THURSDAY, JANUARY 21, 2010/MAGHA 1, 1931

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(राष्ट्रीय औषध मृत्य निर्धारण प्राधिकरण)

# आदेश

नई दिल्ली, 21 जनवरी, 2010

का.आ. 144(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1328(अ), तारीख 1 अगस्त, 2007, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंम (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंम (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंम (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंम (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी

| क्र.सं. विनिर्मिति का नाम | प्रबलता | पैक आकार | अधिकतम | सभी करो      |
|---------------------------|---------|----------|--------|--------------|
|                           |         |          | कीमत   | सहित समतुल्य |
|                           |         |          | (₹.)   | अधिकतम       |
|                           |         |          |        | खुदरा कीमत*  |
|                           |         |          |        | (₹.)         |
| 1 2                       | 3       | 4        | 5      | 6            |

## प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया में

"1. क्लोरोप्रोमाजाइन+ क्लोरोप्रोमाजाइन एचसीएल—200 मिग्रा. 10 का 10.82 ट्राईफ्लयूपेराजाइन ट्राईहेक्सीफेनीडिल एचसीएल—2 मिग्रा. पत्ता/ब्लिस्टर गोलिया

7.42"

क्लोरोप्रोमाजाइन क्लोरोप्रोमाजाइन एचसीएल-100 मिग्रा. 10 का 6.94
ट्राईपलयूपेराजाइन+ ट्राईपलयूपेराजाइन एचसीएल-5 मिग्रा. पत्ता/ब्लिस्टर
ट्राईहेक्सीफेनीडिल ट्राईहेक्सीफेनीडिल एचसीएल-2 मिग्रा.
गोलियां

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शत पर लागू हैं।

### नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तों वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर हैं, वह प्रो−राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता∕ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिमाता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां सं./113/2010/वि/फा. सं. 8(22)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

# MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS

(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

#### ORDER

New Delhi, the 21st January, 2010

S. O. 144(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1328(E), dated 1<sup>st</sup> August, 2007, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

#### **TABLE**

| Sl.<br>No. | Name of the formulation                                   | on Strength  | Pack<br>Size            | Ceiling<br>Price<br>(Rs.) | Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.) |
|------------|---|--|-------------------------|---------------------------|---|
| (1)        | (2)   | (3)  | (4)                     | (5)                       | (6)   |
| "1.        | Chlorpromazine HCl+<br>Trihexyphenidyl HCl<br>Tablets     | Each film coated tablet cont<br>Chlorpromazine HCl-200mg<br>Trihexyphenidyl HCl-2 mg | g 10's                  | 10.82                     | 11.57   |
| 2.         | Chlorpromazine + Trifluoperazine+ Trihexyphenidyl Tablets | Chlorpromazine HCl-100mg<br>Trifluoperazine HCl-5 mg<br>Trihexyphenidyl HCl-2 mg     | g 10's<br>Strip/Blister | 6.94                      | 7.42"   |

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/113/2010/F./F. No. 8(22)/2010/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

# आदेश

# नई दिल्ली, 21 जनवरी, 2010

का.आ. 145(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 301(अ), तारीख 23 जनवरी, 2009, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी

| क्र.सं | . विनिर्मिति का नाम      | प्रबलता                            | पैक आकार               | अधिकतम<br>कींमत<br>(रु.) | सभी करो<br>सहित समतुल्य<br>अधिकतम<br>खुदरा कीमत*<br>(रु.) |
|--------|--------------------------|------------------------------------|------------------------|--------------------------|---|
| 1      | 2                        | 3                                  | 4                      | 5                        | 6   |
|        |                          | प्रत्येक एन्ट्रिक लिपित टिकिया में |                        |                          |   |
| "1.    | सल्फासेलाज़िन<br>गोलियां | सल्फासेलाजिन—500 मिग्रा.           | 10 का<br>पत्ता/ब्लिस्ट | 32.<br>:र                | .90 35.19   |
| 2.     | सल्फासेलाज़िन<br>गोलियां | सल्फासेलाज़िन—1000 मिग्रा.         | 10 का<br>पत्ता/ब्लिस्ट | 63.<br>इर                | .02 67.41"  |

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

#### नोट :

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तम (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-- में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या वावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां सं./113/2010/वि/फा. सं. 8(22)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### **ORDER**

# New Delhi, the 21st January, 2010

S. O. 145(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 301(E), dated 23<sup>rd</sup> January, 2009, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

| SI.<br>No. | Name of the formulati | on Strength  | Pack<br>Size                        | Ceiling<br>Price<br>(Rs.) | Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.) |
|------------|-----------------------|--|-------------------------------------|---------------------------|---|
| (1)        | (2)                   | (3)  | (4)                                 | (5)                       | (6)   |
| "1.        | Sultsalazine Tablets  | Each enteric coated table<br>Sulfsalazine - 500 mg | t contains<br>10's<br>Strip/Blister | 32.90                     | 35.19   |
| 2.         | Sulfsalazine Tablets  | Sulfsalazine -1000 mg                              | 10's<br>Strip/Blister               | 63.02                     | 67.41"  |

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

# Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its

status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/113/2010/F./F. No. 8(22)/2010/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

#### आदेश

# नई दिल्ली, 21 जनवरी, 2010

का.आ. 146(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ अठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 2764(अ), तारीख 27 नवम्बर, 2008, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित ित्रामतयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

| ·                         |         | सारणी    |                         |   |
|---------------------------|---------|----------|-------------------------|---|
| क्र.सं. विनिर्मिति का नाम | प्रबलता | पैक आकार | अधिकतम<br>कीमत<br>(रु.) | सभी करो<br>सहित समतुल्य<br>अधिकतम<br>खुदरा कीमत*<br>(रु.) |
| 1 2                       | . 3     | 4        | 5                       | 6   |

# प्रत्येक चबाने वाली टिकिया में

"1. एसकोरबिक ऐसिड+ एसकोरबिक ऐसिड—200 मिग्रा. सोडियम एसकोरबेट सोडियम एसकोरबेट—338 मिग्रा. गोलियां

10 का एएल\_पत्ता 10.94 11.70" 0.04 एम.एम

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

# नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो−राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता∕ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।

- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां सं./113/2010/वि/फा. सं. 8(22)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### **ORDER**

# New Delhi, the 21st January, 2010

S.O. 146(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 2764(E), dated 27<sup>th</sup> November, 2008, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

**TABLE** 

| SI.<br>No. | Name of the formulation                      | n Strength   | Pack<br>Size                     | Ceiling<br>Price<br>(Rs.) | Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.) |
|------------|--|--|----------------------------------|---------------------------|---|
| (1)        | (2)  | (3)  | (4)                              | (5)                       | (6)   |
| "1.        | Ascorbic Acid+<br>Sodium Ascobate<br>Tablets | Each chewable tablet conta<br>Ascorbic Acid 200mg<br>Sodium Ascobate 338mg | uins<br>10's Al_Strip<br>0.04 mm | 10.94                     | 11.70"  |

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/113/2010/F./F. No. 8(22)/2010/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

# आदेश

# नई दिल्ली, 21 जनवरी, 2010

का.आ. 147(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 1882(अ) और 1883(अ), तारीख 3 अगस्त, 2009, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी

| क्र.सं. | i. विनिर्मिति का नाम |         | प्रबलता                     | पैक आव | गर    | अधिकतः<br>कीमत<br>(रु.) | स     | सभी करो<br>हित समतुल्य<br>अधिकतम<br>बुदरा कीमत*<br>(रु.) |
|---------|----------------------|---------|-----------------------------|--------|-------|-------------------------|-------|--|
| 1       | 2                    |         | 3                           | 4      |       | 5                       |       | 6  |
|         |                      |         | प्रत्येक घुलनशील टिकिया में |        |       |                         |       |  |
| 1.      | प्रेडनीसोलोन         | गोलियां | प्रेडनीसोलोन—2.5 मिग्रा.    | 10 को  | एएल_' | ब्लिस्टर                | 2.72  | 2.91   |
| 2.      | प्रेडनीसोलोन         | गोलियां | प्रेडनीसोलोन—2.5 मिग्रा.    |        | एएल_  |                         | 2.94  | 3.14   |
| 3.      | प्रेडनीसोलोन         | गोलियां | प्रेडनीसोलोन5 मिग्रा.       | 10 का  | एएल_  | ब्लिस्टर                | 3.88  | 4.15   |
| 1.      | प्रेडनीसोलोन         | गोलियां | प्रेडनीसोलोन–5 मिग्रा.      | 10 का  | .एएल_ | पत्ता                   | 4.10  | 4.39   |
| 5.      | प्रेडनीसोलोन         | गोलियां | प्रेडनीसोलोन—10 मिग्रा.     | 10 का  | एएल_  | ब्लिस्टर                | 6.50  | 6.95   |
| 5.      | प्रेडनीसोलोन         |         | प्रेडनीसोलोन—10 मिग्रा.     |        | एएल_  |                         | 6.72  | 7.19   |
| 7.      | प्रेडनीसोलोन-        | गोलियां | प्रेडनीसोलोन—20 मिग्रा.     | 10 का  | एएल_  | ब्लिस्टर                | 12.00 | 12.84  |
| 8.      | प्रेडनीसोलोन         | -       | प्रेडनीसोलोन—20 मिग्रा.     |        | एएल_  |                         | 12.26 | 13.11  |
| ),      | प्रेडनीसोलोन         |         | प्रेडनीसोलोन—30 मिग्रा.     | 10 কা  | एएल_  | ब्लिस्टर                | 17.28 | 18.48  |
| 0.      | प्रेडनीसोलोन         | गोलियां | प्रेडनीसोलोन—30 मिग्रा.     | 10 का  | एएल_  | पत्ता                   | 17.54 | 18.76  |
| 11.     | प्रेडनीसोलोन         | गोलियां | प्रेडनीसोलोन—40 मिग्रा      | 10 का  | एएल_  | ब्लिस्टर                | 22.42 | 23.98  |
| 2.      | प्रेडनीसोलोन         | गोलियां | प्रेडनीसोलोन—40 मिग्रा.     | 10 का  | एएल_  | पत्ता                   | 22.68 | 24.26"   |

<sup>\*</sup>सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां सं./113/2010/वि/फा. सं. 8(22)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### **ORDER**

New Delhi, the 21st January, 2010

S. O. 147(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1882(E) & 1883(E), dated 3<sup>rd</sup> August, 2009, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

**TABLE** 

| Sl.<br>No. | Name of the formulation | on Strength               | Pack<br>Size    | Ceiling<br>Price<br>(Rs.) | Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.) |
|------------|-------------------------|---------------------------|-----------------|---------------------------|---|
| (1)        | (2)                     | (3)                       | (4)             | (5)                       | (6)   |
|            |                         | Each dispersible tablet c | <u>ontains</u>  |                           |   |
| "1.        | Prednisolone Tablets    | Prednisolone - 2.5mg      | 10's Al_Blister | 2.72                      | 2.91  |
| 2.         | Prednisolone Tablets    | Prednisolone - 2.5mg      | 10's Al_Strip   | 2.94                      | 3.14  |
| 3.         | Prednisolone Tablets    | Prednisolone - 5mg        | 10's Al_Blister | 3.88                      | 4.15  |
| 4.         | Prednisolone Tablets    | Prednisolone - 5mg        | 10's Al_Strip   | 4.10                      | 4.39  |
| 5.         | Prednisolone Tablets    | Prednisolone - 10mg       | 10's Al_Blister | 6.50                      | 6.95  |
| 6.         | Prednisolone Tablets    | Prednisolone - 10mg       | 10's Al_Strip   | 6.72                      | 7.19  |
| 7.         | Prednisolone Tablets    | Prednisolone - 20mg       | 10's Al_Blister | 12.00                     | 12.84   |
| 8.         | Prednisolone Tablets    | Prednisolone - 20mg       | 10's Al_Strip   | 12.26                     | 13.11   |
| 9.         | Prednisolone Tablets    | Prednisolone - 30mg       | 10's Al_Blister | 17.28                     | 18.48   |
| 10.        | Prednisolone Tablets    | Prednisolone - 30mg       | 10's Al_Strip   | 17.54                     | 18.76   |
| 11.        | Prednisolone Tablets    | Prednisolone - 40mg       | 10's Al_Blister | 22.42                     | 23.98   |
| 12.        | Prednisolone Tablets    | Prednisolone - 40mg       | 10's Al_Strip   | 22.68                     | 24.26"  |

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

# आदेश

# नई दिल्ली, 21 जनवरी, 2010

का.आ. 148(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 2037(अ), तारीख 30 नवम्बर, 2007, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

# सारणी

| क्र.सं. विनिर्मिति का नाम | प्रबलता | पैक आकार | अधिकतम<br>कीमत<br>(रु.) | सभी करो<br>सहित समतुल्य<br>अधिकतम<br>खुदरा कीमत*<br>(रु.) |
|---------------------------|---------|----------|-------------------------|---|
| 1 2                       | 3       | 4        | 5                       | 6   |

# प्रत्येक टिकिया में

"1. नेप्रोक्सेन सोडियम नेप्रे गोलियां

नेप्रोक्सेन सोडियम–275 मिग्रा.

10 का एएल/पीवीसी—11.68

12.49"

पीवीडीसी ब्लिस्टर

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा

- आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों. के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां सं./113/2010/वि/फा. सं. 8(22)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### **ORDER**

New Delhi, the 21st January, 2010

S. O. 148(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 2037(E), dated 30<sup>th</sup> November, 2007, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

|            | TABLE                      |  |                              |                           |   |  |  |  |  |
|------------|----------------------------|--|------------------------------|---------------------------|---|--|--|--|--|
| Sl.<br>No. | Name of the formulation    | on Strength                                | Pack<br>Size                 | Ceiling<br>Price<br>(Rs.) | Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.) |  |  |  |  |
| (1)        | (2)                        | (3)  | (4)                          | (5)                       | (6)   |  |  |  |  |
| "1.        | Naproxen Sodium<br>Tablets | Each tablet contains Naproxen Sodium-275mg | 10's Al/PVC-<br>PVDC Blister | 11.68                     | 3 12.49"                                      |  |  |  |  |

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price

- ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/113/2010/F./F. No. 8(22)/2010/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

# आदेश

# नई दिल्ली, 21 जनवरी, 2010

का.आ. 149(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शिक्तियों द्वा प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तृत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुक्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुक्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

#### सारणी

| क्र.सं. | विनिर्मिति का नाम                             | प्रबलता   | पैक ३        | आकार                 | अधिकतम<br>कीमत<br>(रु.) | सहि<br>3 | तमी करो<br>त समतुल्य<br>अधिकतम<br>रा कीमत*<br>(रु.) |
|---------|---|---|--------------|----------------------|-------------------------|----------|---|
| 1       | 2   | 3   |              | 4                    | 5                       |          | 6   |
|         |   | प्रत्येक कैपसूल में   |              |                      |                         |          |   |
| 1.      | डैक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन<br>कैपसूल              | डैक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीए                                |              | 10 का<br>पत्ता/ब्लिस |                         | 1.18     | 8.75  |
| 2.      | डैक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन<br>कैपसूल              | डैक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीए                                |              | 100 की<br>बोतल       | 77                      | '.62     | 83.02   |
| 3.      | डैक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन।<br>पेरासिटामोल कैपसूल | - डैक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीए<br>1 पेरासिटामोल—350 मिग्रा. |              | 100 की<br>बोतल       | 58                      | 3.64     | 62.72"  |
| 'सरव    | <b>गरी उद्</b> ग्रहणों/करों व                 | के वास्तविक भुगतान की शर                                    | िपर लागू हैं | 1                    |                         |          |   |

# नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगताम किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्माति विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिठत डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां सं./113/2010/वि/फा. सं. 8(22)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

### **ORDER**

## New Delhi, the 21st January, 2010

S. O. 149(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

**TABLE** 

| SI.<br>No. | Name of the formulatio                     | n . Strength                                    | Pac<br>Siz |                   | Ceiling<br>Price<br>(Rs.) | Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.) |
|------------|--|---|------------|-------------------|---------------------------|---|
| (1)        | (2)  | (3)   | (4         | )                 | (5)                       | (6)   |
| "1.        | Dextropropoxyphene<br>Capsule              | Each capsule contains Dextropropoxyphene HCl-   | •          | 10's<br>ip/Bliste | 8.18<br>r                 | 8.75  |
| 2.         | Dextropropoxyphene<br>Capsule              | Dextropropoxyphene HCl-                         | -65mg      | 100's<br>Bottle   | 77.62                     | 83.02   |
| 3.         | Dextropropoxyphene+<br>Paracetamol Capsule | Dextropropoxyphene HCl-<br>Paracetamol - 350 mg | -32mg      | 100's<br>Bottle   | 58.64                     | 62.72"  |

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

## Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/113/2010/F./F. No. 8(22)/2010/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

# आदेश

# नई दिल्ली, 21 जनवरी, 2010

का.आ. 150(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 768(अ), तारीख 28 मार्च, 2008 और का० आ० 1344(अ), तारीख 16 सितम्बर, 2005, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोग किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

### सारणी

| . <del>і</del> ж.а | विनिर्मिति का नाम  | प्रबलता  | पैक आकार                         | अधिकतम<br>कीमत<br>(रु.) | सभी करो<br>सहित समतुल्य<br>अधिकतम<br>खुदरा कीमत*<br>(रु.) |
|--------------------|--|--|----------------------------------|-------------------------|---|
| 1                  | 2  | 3  | 4                                | 5                       | 6   |
| 1.                 | पेरासिटामोल/   | प्रत्येक टिकिया में<br>डैक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीए<br>पेरासिटामोल/<br>ऐसिटामिनोफेन - 650 मिग्रा | रूल-,65 मिग्रा. 10 का<br>पत्ता∕ी | 8.80<br>ब्लेस्टर        | 9.41  |
|                    | डैक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+<br>पेरासिटामोल/<br>ऐसिटामिनोफेन+<br>डाईसाइकलोमाइन<br>और अन्य की कैपसूल |  | पत्ता / रि                       | 10.00<br>ब्लिस्टर       | 10.70"  |

JI IF IL

#### नोट :

अन्य सभी इब्यूप्रोफेन+पारासिटामोल विनिमिर्तियों की गोलियों के लिए (अन्य लेबिल इनग्रेडियन्ट सहित और रहित), जिनकी कम्पोजिशन/प्रबलता उक्त सारणी के स्तम्भ 3 में परिवर्तन होता हैं, तब उत्पादक द्वारा, उसकी विनिमिर्ति के लिए इस आदेश के स्तम्भ 2 के विनिर्मित के लिए अधिकतम कीतम के लिए सामन्जस्य किया जाता है। अधिकतम कीमत जो कि स्तम्भ संख्या 5 में प्रकाशित है, निम्न कारक (जिनमें स्वीकार्य मेप शामिल है) के आधार पर जोडकर और/या घटाकर निकाले जायेगें।

# प्रत्येक 10 गोलियाँ/कैपसूल पत्ता/ब्लिस्टर में

- प्रत्येक 5 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये डैक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल के लिए 0.3438 रु. जोडे या घटाये जा सकेंगे।
- प्रत्येक 5 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये पारासिटामोल/ऐसिटामिनोफेन के लिए 0.0399 रु. जोड़े या घटाये (ii) जा सकेंगे।
- प्रत्येक 5 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये डिक्लोफेनेक सोडियम के लिए 0.0870 रु. जोड़े या घटाये जा (iii)
- प्रत्येक 5 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये डिक्लोफेनेक पोटाशियम के लिए 0.1023 रु. जोडे या घटाये जा (iv)
- प्रत्येक 5 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये डाईसाइकलोमाइन एचसीएल के लिए 0.2200 रु. जोड़े या घटाये (v) जा सकेंगे।

f- 1 s

- (v) प्रत्येक 5 मिग्रा. या उसके खण्ड के लिये इब्यूप्रोफेन के लिए 0.0995 रु. जोड़े या घटाये जा सकेंगे।
- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंम (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ठ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ड) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश के इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां सं./113/2010/वि/फा. सं. 8(22)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### **ORDER**

# New Delhi, the 21st January, 2010

S. O. 150(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 768(E), dated 28<sup>th</sup> March, 2008 and S.O. 1344(E), dated 16<sup>th</sup> September, 2005, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

**TABLE** 

| Sl.<br>No. | Name of the formulatio  | n Strength  | Pack<br>Size               | Ceiling<br>Price<br>(Rs.) | Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.) |
|------------|---|---|----------------------------|---------------------------|---|
| (1)        | (2)   | (3)   | (4)                        | (5)                       | (6)   |
| "1.        | Dextropropoxyphene +<br>Paracetamol/<br>Acetaminophene and<br>Others, Tablets       | Each tablet contains Dextropropoxyphene HCl- Paracetamol/ Acetaminophene-650 mg                       | 65mg 10's<br>Strip/Blister | 8.80                      | 9.41  |
| 2.         | Dextropropoxyphene + Paracetamol/ Acetaminophene + Dicyclomine and Others, Capsules | Each capsule contains Dextropropoxyphene HCl- Paracetamol/ Acetaminophene - 400mg Dicyclomine - 10 mg | 65mg 10's<br>Strip/Blister | 10.00                     | 10.70"  |

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) For all the other tablet/capsule formulations containing Dextropropoxyphene+Paracetamol with or without other active ingredients having composition different from contents mentioned in Column (3) of the above table, the following adjustment shall be made by a manufacturer to work out the maximum retail price (MRP) for a product under the said order for formulation (s) in column No. 2, when there is a change in the composition and the following factors (which are inclusive of admissible MAPE) shall be added / subtracted as the case may be to the notified ceiling price given in column No. 5 of the table on the following basis:

For each 10 tablets/capsules in strip / blister:

1. For each 5 mg or part thereof of Dextropropoxyphene HCL Rs. 0.3438 shall be added / subtracted.

- 2. For each 10 mg or part thereof of Paracetamol Rs. 0.0399 shall be added / subtracted.
- 3. For each 10 mg or part thereof of Diclofenac Sodium Rs. 0.0870 shall be added / subtracted.
- 4. For each 10 mg or part thereof of Diclofenac Pottasium Rs. 0.1023 shall be added / subtracted.
- 5. For each 10 mg or part thereof of Dicyclomine HCl Rs. 0.2200 shall be added / subtracted.
- 6. For each 10 mg or part thereof of Ibuprofen Rs. 0.0995 shall be added / subtracted.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

# आदेश

# नई दिल्ली, 21 जनवरी, 2010

का.आ. 151(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

# सारणी

| क्र.सं. | विनिर्मिति का नाम                                      | प्रबलता   | नेक आकार               | अधिकतम<br>कीमत<br>(रु.) | सभी करो<br>सहित समतुल्य<br>अधिकतम<br>खुदरा कीमत*<br>(रु.) |
|---------|--|---|------------------------|-------------------------|---|
| 1       | 2  | 3 .   | 4                      | 5                       | 6   |
|         |  | प्रत्येक मीटर डोज़/एक्चयूएशन वि   | डेलिवर में             |                         |   |
| "1.     | लेवासेलब्यूटामोल+<br>आइपराट्रोपियम<br>ब्रोमाइड इन्हेलर | लेवासेलब्यूटामोल सल्फेट<br>लेवासेलब्यूटामोल—50 एमसीजी<br>के बराबर<br>आइपराट्रोपियम ब्रोमाइड—20 एमसी | 200 ਸੀਟ <b>र</b><br>जी | डोज़ 82                 | .42 88.16   |
| 2.      | लेवासेलब्यूटामोल<br>इन्हेलर                            | लेवासेलब्यूटामोल सल्फेट<br>लेवासेलब्यूटामोल—50 एमसीजी<br>के बराबर                                   | 250 मीटर               | डोज़ 74                 | .13 79.29"  |

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

# नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सिहत) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।

- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई मिन्न पैकिंग सामग्री या मिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिटत डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां सं./113/2010/वि/फा. सं. 8(22)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### ORDER

New Delhi, the 21st January, 2010

S. O. 151(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

ивие в т

| •          | TABLE   |  |                                  |                           |   |  |
|------------|---|--|----------------------------------|---------------------------|---|--|
| Sl.<br>No. | Name of the formulation                           | on Strength  | Pack<br>Size                     | Ceiling<br>Price<br>(Rs.) | Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.) |  |
| (1)        | (2)   | (3)  | (4)                              | (5)                       | (6)   |  |
| "1.        | Levosalbutamol+<br>Ipratropium Bromide<br>Inhaler | Each meter dose /actuation de<br>Levosalbutamol Sulphate eq.<br>to Levosalbutamol-50mcg<br>Ipratropium Bromide-20mcg | liver contain<br>200 MT<br>Doses | 82.42                     | 2 88.16                                       |  |
| 2.         | Levosalbutamol<br>Inhaler                         | Levosalbutamol Sulphate eq. to Levosalbutamol-50mcg  | 250 MT<br>Doses                  | 74.13                     | 3 79.29"                                      |  |

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the

- manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/113/2010/F./F. No. 8(22)/2010/D.P./NPPA-Div.-II]
MANISH GOSWAMI, Dy. Director

#### आदेश

# नई दिल्ली, 21 जनवरी, 2010

का.आ. 152(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियंत करती है।

सारणी

| क्र.सं. | विनिर्मिति का नाम                 | प्रबलता   | पैक      | आकार                | अधिकतम<br>कीमत<br>(रु.) | सभी करो<br>सहित समतुल्य<br>अधिकतम<br>खुदरा कीमत*<br>(रु.) |
|---------|-----------------------------------|---|----------|---------------------|-------------------------|---|
| 1       | 2                                 | 3   |          | 4                   | 5                       | 6   |
|         |                                   | प्रत्येक टिकिया में                                       |          |                     |                         |   |
| "1.     | एरिथ्रोमाइसिन<br>एस्टोलेट गोलियां | एरिथ्रोमाइसिन एस्टोलेट<br>एरिथ्रोमाइसिन बेस–100 मिग्रा. व | के बराबर | 10 का<br>पत्ता/ब्रि |                         | 7.94 8.49   |
| 2.      | एरिथ्रोमाइसिन<br>एस्टोलेट गोलियां | एरिथ्रोमाइसिन एस्टोलेट<br>एरिथ्रोमाइसिन बेस—125 मिग्रा. व | के बराबर | 10 का<br>पत्ता/ब्लि |                         | 9.60 10.27  |
| 3.      | एरिथ्रोमाइसिन<br>एस्टोलेट गोलियां | एरिथ्रोमाइसिन एस्टोलेट<br>एरिथ्रोमाइसिन बेस—250 मिग्रा. व | के बराबर | 10 का<br>पत्ता/ब्लि |                         | 3.14 19.40  |
| 4.      | एरिथ्रोमाइसिन<br>एस्टोलेट गोलियां | एरिथ्रोमाइसिन एस्टोलेट<br>एरिथ्रोमाइसिन बेस—500 मिग्रा. व | के बराबर | 10 का<br>पत्ता/बि   |                         | 37.35"  |

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) मैसर्स एलिम्बिक लिमिटेड के विशेष सिविलि एप्लीकेशन सं. 13778/2005 सिहत सिविल एप्लीकेशन सं. 9806/2005 के सन्दर्भ में, माननीय हाई कोर्ट, गुजरात (अहमदाबाद) द्वारा जारी दिनांक 13.10.2005 के आदेश के अनुसार यह आदेश मैसर्स एलिम्बिक, कॉरपोरेट एवं रिजस्टर्ड कार्यालय एलिम्बिक रोड़, बडोदरा—390003, गुजरात पर लागू नहीं होगा जब तक कि फार्मास्यूटिकल विभाग मैसर्स एलिम्बिक की डीपीसीओ, 1995 के पेराग्राफ 22 के अन्तर्गत पुनरवीक्षण याचिका (रिव्यू एप्लीकेशन) पर पुनरवीक्षण आदेश जारी किये जाये।
- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कंम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष क्रप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झं) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ठ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ड) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।
  [कां सं./113/2010/वि/फा. सं. 8(22)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

# **ORDER**

# New Delhi, the 21st January, 2010

S. O. 152(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

**TABLE** 

| Sl.<br>No. | Name of the formulation          | n Strength   | Pack<br>Size          | Ceiling<br>Price<br>(Rs.) | Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.) |
|------------|----------------------------------|--|-----------------------|---------------------------|---|
| (1)        | (2)                              | (3)  | (4)                   | (5)                       | (6)   |
| "1.        | Erythromycin Estolate<br>Tablets | Each tablet contains Erythromycin Estolate eq. to Erythromycin base -100mg | 10's<br>Strip/Blister | 7.94                      | 8.49  |
| 2.         | Erythromycin Estolate<br>Tablets | Erythromycin Estolate eq. to Erythromycin base -125mg                      | 10's<br>Strip/Blister | 9.60                      | 10.27   |
| 3.         | Erythromycin Estolate<br>Tablets | Erythromycin Estolate eq. to Erythromycin base -250mg                      | 10's<br>Strip/Blister | 18.14                     | 19.40   |
| 4.         | Erythromycin Estolate<br>Tablets | Erythromycin Estolate eq. to Erythromycin base -500mg                      | 10's<br>Strip/Blister | 34.92                     | 37.35"  |

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

- (a) In view of the Order dated 13.10.2005 passed by the Hon'ble High Court of Gujarat at Ahmedabad in the Special Civil Application No. 13778/2005 with Civil Application No. 9806/2005 filed by M/s. Alembic Limited, this order shall not be applicable to M/s. Alembic Limited, having its Corporate & Registered Office at Alembic Road, Vadodara -390003, Gujarat (India) till review order is passed by the Department of Pharmaceuticals on review applications filed by M/s. Alembic Limited under paragraph 22 of the DPCO, 1995.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (c) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/113/2010/F./F. No. 8(22)/2010/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

# आदेश

# नई दिल्ली, 21 जनवरी, 2010

का.आ. 153(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी-1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-। के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी-। के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतन कीमत और स्तंम (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शूल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी । : विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

| क्र.स | i. विनिर्मिति का न | गम प्रबल | ाता पैक आ | कार अधिकत | म सभी करो    |
|-------|--------------------|----------|-----------|-----------|--------------|
|       |                    |          |           | कीमत      | सहित समतुल्य |
|       |                    |          |           | (₹.)      | अधिकतम       |
|       |                    |          |           |           | खुदरा कीमत*  |
|       |                    |          |           |           | (₹.)         |
| 1     | 2                  | . 3      | 4         | 5 _       | 6            |

# प्रत्येक मिलि में

जैन्टामाइसिन + "1. हाइड्रोकोर्टिसोन

जैन्टामाइसिन सल्फेट-0.3% डब्ल्यू/वा 10 मिलि का 15.00

जैन्टामाइसिन बेस(3000 यूनिट/मिलि) वायल

16.04"

ऐसिटेट

के बराबर

आँख का ड्रोप

हाइड्रोकोर्टिसोन ऐसिटेट -1% डब्ल्यू/वी

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट:

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तभ (4) में विश्वषाकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

| आयतन (ग्राम) | अधिकतम<br>कीमत<br>(रु.) | सभी करो सहित समतुल्य<br>अधिकतम खुदरा कीमत*<br>(रु.) |
|--------------|-------------------------|---|
| 1            | 2                       | 3   |
| 5            | 9.96                    | 10.65   |
| 10           | 15.00                   | 16.04   |
| 15           | 19.32                   | 20.66   |
| 20           | 24.24                   | 25.93   |
| 30           | 32.50                   | 34.76   |
| 50           | 49.66                   | 53.12   |
| 100          | 91.36                   | 97.72   |

- सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.73400 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।
- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलिया और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई मिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में िशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि मिर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिठत डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, मदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

#### ORDER

New Delhi, the 21st January, 2010

S. O. 153(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

| SI.<br>No. | Name of the form                              | ulation Strength  | Pack<br>Size | Ceiling<br>Price<br>(Rs.) | Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.) |
|------------|---|---|--------------|---------------------------|---|
| (1)        | (2)   | (3)   | (4)          | (5)                       | (6)   |
| "1.        | Gentamycin + Hydrocortisone Acetate Eye Drops | Each ml contains Gentamycin Sulphate-0.3%w/v eq. to Gentamycin base (3000 uni Hydrocortisone acetate - 1% w/v | ,            | 15.00                     | ) 16.04"                                      |

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

## Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

| Volume in ml. | Ceiling Price in Rs. | Equivalent MRP*<br>(inclusive of all<br>taxes) (Rs.) |
|---------------|----------------------|--|
| Column (1)    | Column (2)           | Column (3)   |
| 5             | 9.96                 | 10.65  |
| 10            | 15.00                | 16.04  |
| 15            | 19.32                | 20.66  |
| 20            | 24.24                | 25.93  |
| 30            | 32.50                | 34.76  |
| 50            | 49.66                | 53.12  |
| 100           | 91.36                | 97.72  |

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>@ Rs. 0.73400 per ml.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

## आदेश

# नई दिल्ली, 21 जनवरी, 2010

का.आ. 154(अ).— राष्ट्रीय औषध मृल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी-1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—। के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी—। के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोडकर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

| क्र.सं. विनिर्मिति का नाम | प्रबलता | पैक आकार | अधिकतम<br>कीमत<br>(रु.) | सभी करो<br>सहित समतुल्य<br>अधिकतम<br>खुदरा कीमत*<br>(रु.) |
|---------------------------|---------|----------|-------------------------|---|
| 1 2                       | 3       | 4        | 5                       | 6   |

## प्रत्येक मिलि में

डेक्सामिथाजोन+ "1. ऑफ्लोक्सीन+ हाइड्रोक्सीप्रोपिल मिथायल सेल्युलोस+ बेन्जालकोनियम क्लोराइड

आँख/कान का ड्रोप

डेक्सामिथाजोन सोडियम फोस्फेट-0.05% डब्ल्यु/वी ऑफ्लोक्सीन-0.3% डब्ल्यू/वी

10 मिलि का वायल कार्टन सहित

10.24 10.95"

हाइड्रोक्सीप्रोपिल मिथायल सेल्युलोस-0.25% डब्ल्यू/वी बेन्जालकोनियम क्लोराइड सोल्यूशन-0.02% डब्ल्यू/वी

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भूगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

| आयतन (ग्राम) | अधिकतम<br>कीमत<br>(रु.) | सभी करो सहित समतुल्य<br>अधिकतम खुदरा कीमत*<br>(रु.) |
|--------------|-------------------------|---|
| 1            | 2                       | 3   |
| 5            | 8.20                    | 8.77  |
| 10           | 10.24                   | 10.95   |
| 15           | 11.54                   | 12.34   |
| 20           | 13.48                   | 14.42   |
| 30           | 15.72                   | 16.81   |
| 50           | 21.06                   | 22.53   |
| 100          | 34.04                   | 36.41   |

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.14400 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।

- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विषणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विषणन कम्पनी या जैसी भी रिथति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विषणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन स्तिरिचत करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रवलता(कम्पोआशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मृत्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां सं./113/2010/वि/फा. सं. 8(22)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी. II]

मनीष गोस्त्रामी, उप निदेशक

#### **ORDER**

# New Delhi, the 21st January, 2010

**S. O. 154(E).**—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

| Sl.<br>No. | Name of the formula   | ntion                           | Strength   | Pack<br>Size | Ceiling<br>Price<br>(Rs.) | Equivalent<br>MRP*(inclusive<br>of all taxes)<br>(Rs.) |
|------------|---|---------------------------------|--|--------------|---------------------------|--|
| (1)        | (2)   |                                 | (3)  | (4)          | (5)                       | (6)  |
| "1.        | Dexamethasone + Ofloxacin + Hydroxypropyl Methyl Cellulose+ Benzalkonium Chloride Eye/Ear Drops | Posphate<br>Ofloxaci<br>Hydroxy | contains hasone Sodium -0.05% w/v n - 0.3% w/v propyl Methyl Cel onium Chloride So |              | 10.24                     | 10.95"   |

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

| Volume in ml. | Ceiling Price in Rs. | Equivalent MRP*<br>(inclusive of all<br>taxes) (Rs.) |
|---------------|----------------------|--|
| Column (1)    | Column (2)           | Column (3)   |
| 5             | 8.20                 | 8.77   |
| 10            | 10.24                | 10.95  |
| 15            | 11.54                | 12.34  |
| 20            | 13.48                | 14.42  |
| 30            | 15.72                | 16.81  |
| 50            | 21.06                | 22.53  |
| 100           | 34.04                | 36.41  |

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.14400 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO. 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.

- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and (k) conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- **(1)** Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/113/2010/F./F. No. 8(22)/2010/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

## आदेश

# नई दिल्ली, 21 जनवरी, 2010

का,आ. 155(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—। के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी—। के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

िया अधिकत्या कीयत्र और सम्बद्धा अधिकत्या स्वत्या कीयत

| क्र.सं. विनिर्मिति का नाम | प्रबलता | पैक आकार | अधिकतम<br>कीमत<br>(रु.) | सभी करो<br>सहित समतुल्य<br>अधिकतम<br>खुदरा कीमत*<br>(रु.) |
|---------------------------|---------|----------|-------------------------|---|
| 1 2                       | 3       | 4        | 5                       | 6   |

डेक्सामिथाजोन+ "1. क्लोरमफेनिकोल+ बोरिक ऐसिड+

डेक्सामिथाजोन सोडियम फोस्फेट-0.1% डब्ल्य्/वी क्लोरमफेनिकोल-1% डब्ल्य/वी

10 मिलि का वायल डोपर और कार्टन सहित 12.04"

11.26

फिनायलमरक्यूरिक

बोरिक ऐसिड-1.5% डब्ल्यू/वी (बफरिंग ऐजेन्ट के समान)

नाइट्रेट आँख/कान का ड्रोप

फिनायलमरक्यूरिक नाइट्रेंट-0.001% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट:

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

| आयतन (ग्राम) | अधिकतम<br>कीमत<br>(रु.) | सभी करो सहित समतुल्य<br>अधिकतम खुदरा कीमत*<br>(रु.) |
|--------------|-------------------------|---|
| 1            | 2                       | 3   |
| 5            | 8.72                    | 9.33  |
| 10           | 11.26                   | 12.04   |
| 15           | 13.08                   | 13.99   |
| 20           | 15.52                   | 16.60   |
| 30           | 18.78                   | 20.09   |
| 50           | 26.16                   | 27.98   |
| 100          | 44.24                   | 47.32   |

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.24600 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के

- संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक . पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1,0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1,0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी रिथति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन स्पुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां सं./113/2010/वि/फा. सं. 8(22)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप निदेशक

#### **ORDER**

## New Delhi, the 21st January, 2010

S. O. 155(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

| SI.<br>No. | Name of the formula                                | tion      | Strength     | Pack<br>Size                           | Ceiling<br>Price<br>(Rs.) | Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.) |
|------------|--|-----------|--------------|--|---------------------------|---|
| (1)        | (2)  |           | (3)          | (4)                                    | (5)                       | (6)   |
| "1.        | Dexamethasone +<br>Chlorampenicol +<br>Boric Acid+ | Posphate- | asone Sodium | 10 ml Vial<br>with Dropper<br>& Carton | 11.26                     | 5 12.04"                                      |

Phenylmercuric

Boric Acid -1.5% w/v

Nitrate

(as Buffering agent)

Eye/Ear Drops

Phenylmercuric Nitrate-0.001% w/v (as prservative)

# Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

| Volume in ml. | Ceiling Price in Rs. | Equivalent MRP*<br>(inclusive of all<br>taxes) (Rs.) |
|---------------|----------------------|--|
| Column (1)    | Column (2)           | Column (3)   |
| 5             | 8.72                 | 9.33   |
| 10            | 11.26                | 12.04  |
| 15            | 13.08                | 13.99  |
| 20            | 15.52                | 16.60  |
| 30            | 18.78                | 20.09  |
| 50            | 26.16                | 27.98  |
| 100           | 44.24                | 47.32  |

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>@ Rs. 0.24600 per ml.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0696 as per the existing rates of excise duty and VAT.

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0696 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0696. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/113/2010/F./F. No. 8(22)/2010/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

## आदेश

# नई दिल्ली, 21 जनवरी, 2010

का.आ. 156(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स फाइज़र प्रोडोक्ट्स इंडिया प्राइवेट लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में संशोधित/निर्धारित करता है। सारणी

| क्र.स | i. विनिर्मिति का नाम/<br>प्रबलता   | पैक आकार      | वर्तमान<br>कीमत<br>(रु.) | अधिकतम<br>कीमत<br>उत्पाद शुल्क<br>बिक्री कर/<br>वेट और<br>स्थानीय कर<br>को छोड़कर<br>(रु.) | सभी करो<br>सहित समतुल्य<br>अधिकतम<br>खुदरा कीमत* |
|-------|--|---------------|--------------------------|--|--|
| 1     | 2  | 3             | 4                        | 5  | 6  |
| "1.   | डिपो मेडरोल 80मिग्रा.<br>प्रत्येक वायल में<br>मिथायल प्रेडनीसोलोन ऐ<br>बेच सं S07849 /मात्रा<br>बेच सं S06935/मात्रा | - 228898 वायल | 76.16                    | 76.14  | 79.19  |

| _  | 11  |                                  |         |         |         |
|----|---|----------------------------------|---------|---------|---------|
|    | बेच सं 808793/मात्रा - 1842   | 80 वायल                          |         |         |         |
| 2. | डिपो मेडरोल 40मिग्रा.<br>प्रत्येक वायल में<br>मिथायल प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट-<br>बेच सं S10084 / मात्रा - 1097                                | का वायल<br>10 मिग्रा.            | 57.78   | 57.78   | 60.09   |
| 3. | सोल्यू मेडरोल एओवी 40मिग्रा.<br>प्रत्येक वायल में<br>मिथायल प्रेडनीसोलोन सोडियम<br>सक्सीनेट-40मिग्रा.<br>बेच सं S08395 /मात्रा - 9037     | का वायल                          | 140.08  | 140.08  | 145.68  |
| 4. | सोल्यू मेडरोल एओवी 125मिग्रा.<br>प्रत्येक वायल में<br>मिथायल प्रेडनीसोलोन सोडियम<br>सक्सीनेट-125 मिग्रा.<br>बैच सं S08051 / मात्रा - 7339 | का वायल                          | 266.37  | 266.37  | 277.02  |
| 5. | सोल्यू मेडरोल एओवी 500मिग्रा.<br>प्रत्येक वायल में<br>मिथायल प्रेडनीसोलोन सोडियम<br>बेच सं OA5WK /मात्रा - 2349                           | का वायल<br>सक्सीनेट-500 मिग्रा.  | 639.18  | 639.18  | 664.75  |
| 6. | सोल्यू मेडरोल एओवी 1000मिग्रा<br>प्रत्येक वायल में<br>मिथायल प्रेडनीसोलोन सोडियम<br>बेच सं OA6H5 /मात्रा - 2742                           | का वायल<br>सक्सीनेट-1000 मिग्रा. | 1023.25 | 1022.74 | 1063.65 |
| 7. | मेडरोल ४ मिग्रा.<br>प्रत्येक टिकिया में<br>मिथायल प्रेडनीसोलोन -४ मिग्रा.<br>बेच सं M297A /मात्रा - 34800                                 | पत्ता/ब्लिस्टर                   | 330.82  | 330.82  | 344.05" |

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

#### नोट '

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

(ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–v में सूचित किया जाना चाहिए।

(ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।

(घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

(ड.) ये कीमतें /परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।

(च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) कम्पनी तिमाही रिपोर्ट एनपीपीए को प्रेषित करेगी जिसमें संबंधित विनिर्मिति उत्पाद के उत्पादन का ब्यौरा देगी कि उसके बद्दी एवं अन्य स्थानों पर इस उत्पाद का कितना—कितना उत्पाद किया है। तिमाही रिपोर्ट के साथ उत्पाद में प्रयुक्त होने वाली सभी सामग्री के लेखाकार द्वारा प्रमाणित बिलो की प्रतियां संलग्न करें जिससे आभास हो कि कम्पनी ने उत्पाद शुल्क का भुगतान किया है परन्तु राज्य से अधिकतम खुदरा मूल्य (एमआरपी) पर मोडवेट का लाभ नहीं मिला है।

[कां सं./113/2010/वि/फा. सं. 8(22)/2010/डीपी/एनपीपीए.-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

## **ORDER**

## New Delhi, the 21st January, 2010

S. O. 156(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Pfizer Products India Pvt. Ltd.

**TABLE** 

| Sl.<br>No. | Name of the formulation  | Pack<br>Size               | Existing Retail Price (Rs.) | Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.) | Equivalent<br>MRP*<br>inclusive<br>of all<br>taxes<br>(Rs.) |
|------------|--|----------------------------|-----------------------------|---|---|
| (1)        | (2)  | (3)                        | (4)                         | (5)   | (6)   |
| "1.        | Depo Medrol 80 mg Each Vial contains: Methyl Prednisolone Acetate - 80 mg Batch no. S07849 / Qty. 228898 Vials Batch no. SO6935 / Qty.159910 Vials Batch no. SO8793 / Qty.184280 Vials |                            | 76.16                       | 76.14   | 79.19   |
| 2.         | Depo Medrol 40 mg Each Vial contains: Methyl Prednisolone Acetate - 40 mg Batch no. S10084 / Total Qty. 109757   | l ml<br>Vial<br>Vials      | 57.78                       | 57.78   | 60.09   |
| 3.         | Solu Medrol AOV 40 mg Each Vial contains: Methyl Prednisolone Sodium Succinat Batch No. S08395 / Qty. 90378 Vials  | 1 ml<br>Vial<br>te - 40 mg | 140.08                      | 140.08  | 145.68  |

| L *    | (i.e. ii—ane 2(ii) ]          | मारत का राजपत्र | : असावारण<br> |        | 49     |
|--------|-------------------------------|-----------------|---------------|--------|--------|
| <br>4. | Solu Medrol AOV 125 mg        | 2 ml            | 266.37        | 266.37 | 277.02 |
|        | Each Vial contains:           | Vial            |               |        |        |
|        | Methyl Prednisolone Sodium    |                 |               |        |        |
|        | Succinate - 125mg             | •               |               |        |        |
|        | Batch no. S08051 / Qty. 73395 | Vials           |               |        |        |
| 5.     | Solu Medrol AOV 500 mg        | 4 ml            | 639.18        | 639.18 | 664.75 |
|        | Each vial contains            | Vial            |               |        |        |
|        | Methyl Prednisolone Sodium    |                 |               |        |        |
|        | Succinate - 500 mg            |                 |               |        |        |
| ,      | Batch no. OA5WK / Otv. 2349   | 6 Vials         |               |        |        |

40

| 6. | Solu Medrol AOV 1000 mg    | 8 ml | 1023.25 | 1022.74 | 1063.65 |
|----|----------------------------|------|---------|---------|---------|
|    | Each vial contains         | Vial |         |         |         |
|    | Methyl Prednisolone Sodium |      |         |         | •       |
|    | 0                          |      |         |         |         |

Succinate - 1000 mg Batch no. 0A6H5 / Qty. 27424 Vials

7. Medrol 4 mg Tablet 10x10's 330.82 330.82 344.05" Each tablet contains Strip/Blister

Methyl Prednisolone - 4 mg

FORTH II THINK 2/23 ]

Batch no. M297A / Qty. 34800 Strips

#### Note:

5

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions (g) specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

> [PN/113/2010/F./F. No. 8(22)/2010/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

# आदेश

# नई दिल्ली, 21 जनवरी, 2010

का.आ. 157(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स नोवारिट्स इंडिया लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में संशोधित/निर्धारित करता है।

#### सारणी

| क्र.सं. | विनिर्मिति का नाम/<br>प्रबलता  | पैक आकार   | वर्तमान<br>कीमत<br>(रु.) | अधिकतम<br>कीमत<br>उत्पाद शुल्क<br>बिक्री कर/<br>वेट और<br>स्थानीय कर<br>को छोड़कर<br>(रु.) | सहित समतुल्य |
|---------|--|--|--------------------------|--|--------------|
| 1       | 2  | 3  | 4                        | 5  | 6            |
| "1.     | विटालेक्स प्लस टीआर प्रत्येक टिकिया में बिटा—केरोटिन (प्रोविटामिन सी (एसकोरबिटामिन ई (डी—एल्फॉ) विटामिन बी2 (रिबूफ्लेविक्सेलेनियम (एचवीपी* चिलेट) कोपर (एचवीपी* चिलेट) ल्यूटिन (176 एमसीजी व (एचवीपी = हाइड्रालायिक वेच सं 1694068 & 166 | ोन ए)-10000 आईयू<br>ह ऐसिड) 300मिग्रा.<br>टोकोफरोल ऐसिटेट) 100<br>त) 20 मिग्रा.<br>तेट) 50 एमसीजी<br>ग्रा.<br>2 मिग्रा.<br>हा जेक्सानथिन मिलाकर्<br>ाड वेजिटेबल प्रोटिन) | ) 4 एमसीजी               | 260.24   | 270.65"      |

\*सरकारी उदग्रहणों/करों के वास्तविक भूगतान की शर्त पर लाग हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंम (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सिहत) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें /परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां सं./113/2010/वि/फा. सं. 8(22)/2010/डीपी/एनपीपीए.-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

## **ORDER**

New Delhi, the 21st January, 2010

S. O. 157(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Novartis India Ltd..

| Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.) | Equivalent MRP* inclusive of all taxes |
|---|--|
| •   |  |
|   | (Rs.)                                  |
| (5)   | . (6)                                  |
| 260.24  | 270.65"                                |
|   |  |

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

(g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/113/2010/F./F. No. 8(22)/2010/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

## आदेश

# नई दिल्ली, 21 जनवरी, 2010

का.आ. 158(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स नोवा नोरिडस्क इंडिया प्रा. लिमिटेड निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

|         |   | · •  | सारणी                    |  |  |
|---------|---|--|--------------------------|--|--|
| क्र.सं. | विनिर्मिति का नाम/<br>प्रबलता   | पैक आकार   | वर्तमान<br>कीमत<br>(रु.) | अधिकतम<br>कीमत<br>उत्पाद शुल्क<br>बिक्री कर/<br>वेट और<br>स्थानीय कर<br>को छोड़कर<br>(रु.) | सभी करो<br>सहित समतुल्य<br>अधिकतम<br>खुदरा कीमत* |
| 1       | 2   | 3  | 4                        | 5  | 6  |
| "1.     | ऐक्टरापिड फ्लेक्स पेन<br>प्रत्येक मिलि में<br>सोल्यूबल इन्सुलिन इन्जैव<br>मोनोकम्पोनेन्ट ह्यूमन इन्स्<br>बायोसिन्थेटिक (आर डीए<br>3 मिलि प्रिसिज़ियन डिलि<br>बेच सं XP52334 /मान    | फ्लेक्स पेन<br>इशन<br>गुलिन<br>नए ऑरिज़िन) 100 आई<br>ग्वरी डिवाइस में  | <br>ईयू/मिलि             | 1575.90  | 1638.94  |
| 2.      | इन्सयूलेटार्ड फ्लेक्स पेन<br>प्रत्येक मिलि में<br>आइसोफेन इन्सुलिन इन्छें<br>मोनोकम्पोनेन्ट ह्यूमन इन्स्<br>बायोसिन्थेटिक (आर डीए<br>3 मिलि प्रिसिज़ियन डिवि<br>बेच सं XP52213 /मान | फ्लेक्स पेन<br>विश्वन<br>पुलिन<br>नए ऑरिजिन) 100 आई<br>विरी डिवाइस में | <br>ईयू/मिलि             | 1575.90  | 1638.94  |

1638.94

1575.90

3. मिक्सटार्ड 30 फ्लेक्स पेन 5x3 मिलि का प्रत्येक मिलि में फ्लेक्स पेन बायफेसिक आइसोफैन इन्सुलिन इन्जैक्शन मोनोकम्पोनेन्ट ह्यूमन इन्सुलिन बायोसिन्थेटिक (आर डीएनए ऑरिज़िन) (सोल्यूबल का मिक्सचर, न्यूट्रल ह्यूमन इन्सुलिन सोल्यूशन (30%) और आइसोफेन इन्सुलिन सर्पेन्शन (70%)—100 आईयू/मिलि 3 मिलि प्रिसिज़ियन डिलिवरी डिवाइस में बेच सं. - XP52434 /मात्रा - 150

\*सरकारी उदग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सिहत) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) कम्पनी तिमाही रिपोर्ट एनपीपीए को प्रेषित करेगी जिसमें संबंधित विनिर्मित उत्पाद के उत्पादन का ब्यौरा देगी कि उसके बद्दी एवं अन्य स्थानों पर इस उत्पाद का कितना—कितना उत्पाद किया है। तिमाही रिपोर्ट के साथ उत्पाद में प्रयुक्त होने वाली सभी सामग्री के लेखाकार द्वारा प्रमाणित बिलो की प्रतियां संलग्न करें जिससे आभास हो कि कम्पनी ने उत्पाद शुल्क का भुगतान किया है परन्तु राज्य से अधिकतम खुदरा मूल्य (एमआरपी) पर मोडवेट का लाभ नहीं मिला है।

[कां सं./113/2010/वि/फा. सं. 8(22)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### **ORDER**

New Delhi, the 21st January, 2010

S. O. 158(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table-I hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Novo Nordisk India Pvt. Ltd.

**TABLE** 

| Sl.<br>No. | Name of the formulation   | Pack<br>Size                | Existing<br>Retail<br>Price<br>(Rs.) | Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.) | Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.) |
|------------|---|-----------------------------|--------------------------------------|---|--|
| (1)        | (2)   | (3)                         | (4)                                  | (5)   | (6)  |
| "1.        | Actrapid Flex Pen Each ml contains Soluble Insulin injection Monocomponent Human Insulin, Biosynthetic, (rDNA-origin) - 100 in 3 ml precision delivery device Batch No. XP52334 / Qty. 150    | 5x3 ml<br>Flex Pen<br>IU/ml |                                      | 1575.90   | 1638.94                                      |
| 2.         | Insulatard Flex Pen Each ml contains Isophane Insulin injection Monocomponent Human Insulin Biosynthetic, (rDNA-origin), - 100 in 3 ml precision delivery device Batch No. XP52213 / Qty. 150 | 5x3 ml<br>Flex Pen          |                                      | 1575.90   | 1638.94                                      |

3. Mixtard 30 Flex Pen

5x3 ml

1575.90

1638.94"

Each ml contains

Flex Pen

Biphasic Isophane Insulin injection

Monocomponent Human Insulin

Biosynthetic, (rDNA-origin),

(Mixture of soluble, Neutral Human Insulin

solution (30%) and Isophane Insulin Suspension

(70%), 100 IU/ml in 3 ml precision delivery device

Batch No. XP52434 / Qty. 150

#### Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/113/2010/F./F. No. 8(22)/2010/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

# आदेश

# नई दिल्ली, 21 जनवरी, 2010

का.आ. 159(अ).--राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स सेनोफी एवन्टिस फार्मा लिमिटेड निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

# मारणी

| क्र.सं. | विनिर्मिति का नाम/ पै<br>प्रबलता  | क आकार  | वर्तमान<br>कीमत<br>(रु.) | अधिकतम<br>कीमत<br>उत्पाद शुल्क<br>बिक्री कर/<br>वेट और<br>स्थानीय कर<br>को छोड़कर<br>(रु.) | सहित समतुल्य |
|---------|---|---|--------------------------|--|--------------|
| 1       | 2   | 3   | 4                        | 5  | 6            |
| "1.     | इन्सूमन 25/75<br>प्रत्येक मिलि में<br>एच - इन्सुलिन-40 आईयू/मि<br>(रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन्<br>बेच सं 40C094 /मात्रा - 6:                               | न)  | 189.71                   | 189.71   | 197.30       |
| "1.     | इन्सूमन बसल<br>प्रत्येक मिलि में<br>एच - इन्सुलिन-40 आईयू/मिर्गि<br>(रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिज़ि<br>बेच सं 42C059 /मात्रा - 50<br>बेच सं 41C059 /मात्रा - 1 | 300 वायल  इम्पोर्टेड                                    | 189.71                   | 189.71   | 197.30       |
| 3.      | इन्सूमन रेपिड<br>प्रत्येक मिलि में<br>एच - इन्सुलिन-४० आईयु/मि<br>(रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन<br>बेच सं ४०८१०२ /मात्रा - ३:                                | 10 मिलि<br>का वायल<br>ले<br>न)<br>3600 वायल इम्पोर्टेंड | 189.71                   | 189.71   | 197.30       |

\*सरकारी उदग्रहणों / करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) कम्पनी तिमाही रिपोर्ट एनपीपीए को प्रेषित करेगी जिसमें संबंधित विनिर्मित उत्पाद के उत्पादन का ब्यौरा देगी कि उसके बद्दी एवं अन्य स्थानों पर इस उत्पाद का कितना—कितना उत्पाद किया है। तिमाही रिपोर्ट के साथ उत्पाद में प्रयुक्त होने वाली सभी सामग्री के लेखाकार द्वारा प्रमाणित बिलो की प्रतियां संलग्न करें जिससे आभास हो कि कम्पनी ने उत्पाद शुक्क का भुगतान किया है परन्तु राज्य से अधिकतम खुदरा मूल्य (एमआरपी) पर मोडवेट का लाभ नहीं मिला है।

[कां सं./113/2010/वि/फा. सं. 8(22)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### **ORDER**

New Delhi, the 21st January, 2010

S.O. 159(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Sanofi Aventis Pharma Ltd.

|            |  | TAB          | LE                          |   |  |
|------------|--|--------------|-----------------------------|---|--|
| Sl.<br>No. | Name of the formulation  | Pack<br>Size | Existing Retail Price (Rs.) | Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.) | Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.) |
| (1)        | (2)  | (3)          | (4)                         | (5)   | (6)  |
| "1.        | Insuman 25/75 Each ml contains H-Insulin - 40 IU/ml (Recombinat DNA origin) Batch no. 40C094 / Qty. 63200                              | 10ml<br>Vial | 189.71                      | 189.71  | 197.30                                       |
| 2.         | Insuman Basal Each ml contains H-Insulin - 40 IU/ml (Recombinat DNA origin) Batch no. 42C059 / Qty. 5600 Batch no. 41C059 / Qty. 11200 | 10ml<br>Vial | 189.71                      | 189.71  | 197.30                                       |
| 3.         | Insuman Rapid Each ml contains H-Insulin - 40 IU/ml (Recombinat DNA origin) Batch no. 40C102 / Qty. 33600                              | 10ml<br>Vial | 189.71                      | 189.71  | 197.30"                                      |

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

## Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be

mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

(g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/113/2010/F./F. No. 8(22)/2010/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

## आदेश

# नई दिल्ली, 21 जनवरी, 2010

का.आ. 160(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स श्रेया लाइफ साइस प्राइवेट लिमिटेड निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

#### सभी करो पैक आकार अधिकतम वर्तमान क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ कीमत कीमत सहित समतृत्य प्रबलता अधिकतम (ক.) उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ खुदरा कीमत\* वेट और स्थानीय कर को छोडकर (रु.) 5 6 4 2 रिकोस्युलिन एम 30 3 मिलि का 220.01 214.80 223.39 **"**1. कार्टिज 100 आईय्/मिलि (रिकम्बीनेन्ट ह्यमनमोनोकम्पोनेन्ट इन्स्लिन) प्रत्येक मिलि में (30/70 का इन्स्लिन पीएच. ईयूआर और आइसोफेन ह्युमन इन्स्लिन-100 आईयू मेटाक्रेसोल युएसपी 1.5 मिग्रा. (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल पीएच.ईयूआर-0.65 मिग्रा. (प्रेसरवेटिव के समान) बेच सं. - 61010709 / मात्रा - 30000 कार्टिज इम्पोर्टेड बेच सं. - 61010809/ मात्रा - 24315 कार्टिज इम्पोर्टेड बेच सं. - 61010909/ मात्रा - 5685 कार्टिज इम्पोर्टेड

| 2. | रिकोस्यूलिन एम 50 100 आईयू/मिलि (रिकम्बीनेन्ट ह्यूमनमोनोकम्पोनेन्ट<br>प्रत्येक मिलि में 50/50 इन्सुलिन पीएच. ईयूआर<br>आइसोफेन ह्यूमन इन्सुलिन 100<br>एम–क्रेसोल यूएसपी -1.5 मिग्रा.<br>फेनोल पीएच ईयूआर 1-0.65 मिग्र<br>बेच सं 63010909/मात्रा - 508 | और<br>आईयू<br>(प्रेसरवेटिव के समान)<br>11. (प्रेसरवेटिव के समान) | 220.01 | 214.80 | 223.39  |
|----|--|--|--------|--------|---------|
| 3. | रिकोस्यूलिन आर<br>100 आईयू/मिलि<br>(रिकम्बीनेन्ट ह्यूमन मोनोकम्पोनेन्<br>प्रत्येक मिलि में<br>ह्यूमन इन्सुलिन पीएच. ईयूआर<br>एम—क्रेसोल यूएसपी -3 मिग्रा. (१<br>बेच सं 57010709/मात्रा - 300<br>बेच सं 57010809/मात्रा - 250                         | 100 आईयू<br>प्रेसरवेटिव के समान)<br>00 कार्टिज़ इम्पोर्टेड       | 197.23 | 214.80 | 223.39" |

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिठत डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां सं./113/2010/वि/फा. सं. 8(22)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

## **ORDER**

## New Delhi, the 21st January, 2010

S.O. 160(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Shreya Life sciences Pvt. Ltd.

#### **TABLE**

| Sl.<br>No. | Name of the formulation | Pack<br>Size | Existing Retail Price (Rs.) | Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.) | Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.) |
|------------|-------------------------|--------------|-----------------------------|---|--|
| (1)        | (2)                     | (3)          | (4)                         | (5)   | (6)  |
| "1.        | Recosulin M30 100iu/ml  | 3ml          | 220.01                      | 214.80  | 223.39                                       |

(Recombinant Human

Cartridge

Monocomponent Insulin)

Each ml contains

30/70 of Insulin Ph. Eur &

Isophane Human Insulin-100iu

M-cresol USP - 1.5mg (as preservative)

Phenol Ph Eur (as preservative) - 0.65mg

Batch No. 61010709 / Qty. 30000 Cartridges Imported

Batch No. 61010809 / Qty. 24315 Cartridges Imported

Batch No. 61010909 / Qty. 5685 Cartridges Imported

| Recosulin M50 100iu/ml<br>(Recombinant Human<br>Monocomponent Insulin) | 3ml<br>Cartridge   | 220.01    | 214.80 | 223.39  |  |
|--|--------------------|-----------|--------|---------|--|
| Each ml contains   |                    |           |        |         |  |
| 50/50 c Insulin Ph. Eur & Ison   | phane Human Insu   | lin-100iu |        |         |  |
| M-cresol USP - 1.5mg (as pres  | servative)         |           |        |         |  |
| Phenol Ph Eur - 0.65mg (as pro   | eservative)        |           |        |         |  |
| Batch No. 63010909 / Qty. 503  | 50 Cartridges Impo | orted     |        |         |  |
| Recosulin R 100iu/ml   | 3ml                | 197.23    | 214.80 | 223.39" |  |
| (Recombinant Human   | Cartridge          |           |        |         |  |
| Monocomponent Insulin)   |                    |           |        |         |  |
| Each ml contains   |                    |           |        |         |  |
| Human Insulin Ph Eur - 100iu   |                    |           |        | •       |  |
| M-cresol USP - 3mg (as presen  | vative)            |           |        |         |  |
| Batch No. 57010709 / Qty. 300  | 00 Cartridges Impo | orted     |        |         |  |
| Batch No. 57010809 / Qty. 250  | 00 Cartridges Impo | orted     | •      |         |  |

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

# आदेश

# नई दिल्ली, 21 जनवरी, 2010

का.आ. 161(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० अ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स एम. जे. बायोफार्मा प्राइवेट लिमिटेड निर्मित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

|         |  | ***   |                          |  |  |
|---------|--|---|--------------------------|--|--|
| क्र.सं. | विनिर्मिति का नाम/<br>प्रबलता  | पैक आकार  | वर्तमान<br>कीमत<br>(रु.) | अधिकतम<br>कीमत<br>उत्पाद शुल्क<br>बिक्री कर/<br>वेट और<br>स्थानीय कर<br>को छोड़कर<br>(रु.) | सभी करो<br>सहित समतुल्य<br>अधिकतम<br>खुदरा कीमत* |
| 1       | 2  | 3   | 4                        | 5  | 6  |
| "1.     | बायोस्यूलिन आर<br>इन्सुलिन इन्जैक्शन<br>सोल्यूबल (न्यूट्रल) 100<br>प्रत्येक मिलि में<br>ह्यूमन इन्सुलिन—100 आ<br>मेटाक्रेसोल — 0.25% उ                           | <sup>"</sup><br>ईयू                                     | <br>र में                | 144.84   | 150.63   |
| 2.      | बायोस्यूलिन एन (एनपीए<br>इन्सुलिन इन्जैक्शन<br>आइसोफेन 100 आईयू<br>प्रत्येक मिलि में<br>ह्यूमन इन्सुलिन –100 उ<br>मेटाक्रेसोल – 0.16% ड<br>फेनोल –0.065% डब्ल्यू | कार्टिज़ ब्लिस्टर<br>(कांच की बॉल<br>गाईयू<br>ब्ल्यू/वी |                          | 146.74   | 152.61   |

|    | - Section 1999   |  |                     | <u> </u> |        |
|----|--|--|---------------------|----------|--------|
| 3. | बायोस्यूलिन 30/70<br>इन्सुलिन इन्जैक्शन बायौफेसिक<br>आइसोफेन 100 आईयू<br>प्रत्येक मिलि में<br>ह्यूमन इन्सुलिन—100 आईयू<br>(30% सोल्यूबल इन्सुलिन और ह्यूमन इन्सुलिन आरडीएनए ऑ<br>मेटाक्रेसोल 0.16% डब्ल्यू/वी<br>फेनोल —0.065 डब्ल्यू/वी           | (कांच की बॉल सहित)<br>70% आइसोफेन इन्सुलिन         | <br>सामग्री)        | 146.54   | 152.40 |
| 4. | बायोस्यूलिन 50/50<br>इन्सुलिन इन्जैक्शन बायोफेसिक<br>आइसोफेन 100 आईयू<br>प्रत्येक मिलि में<br>ह्यूमन इन्सुलिन —100 आईयू<br>(50% सोल्यूबल इन्सुलिन और ह<br>ह्यूमन इन्सुलिन आरडीएनए ऑ<br>मेटाक्रेसोल 0.16% डब्ल्यू/वी<br>फेनोल —0.065 डब्ल्यू/वी     | (कांच की बॉल सहित)<br>50% आइसोफेन इन्स्लिन         | <br>सामग्री)        | 146.46   | 152.32 |
| 5. | ल्यूपिस्यूलिन आर<br>इन्सुलिन इन्जैक्शन<br>सोल्यूबल (न्यूट्सल) 100 आईयू<br>प्रत्येक मिलि में<br>ह्यूमन इन्सुलिन –100 आईयू<br>मेटाक्रेसोल – 0.25% डब्ल्यू/वी   | 3 मिलि का<br>कार्टिज़ं                             |                     | 144.84   | 150.63 |
| 6. | ल्यूपिस्यूलिन एन<br>इन्सुलिन इन्जैक्शन<br>आइसोफेन 100 आईयू<br>प्रत्येक मिलि में<br>ह्यूमन इन्सुलिन —100 आईयू<br>मेटाक्रेसोल — 0.16% डब्ल्यू/बी<br>फेनोल —0.065 डब्ल्यू/वी  |  |                     | 146.74   | 152.61 |
| 7. | त्यूपिस्यूलिन एम 30<br>इन्सुलिन इन्जैक्शन बायोफेसिक<br>आइसोफेन 100 आईयू<br>प्रत्येक मिलि में<br>ह्यूमन इन्सुलिन –100 आईयू<br>(30% सोत्यूबल इन्सुलिन और 7<br>ह्यूमन इन्सुलिन आरडीएनए ऑ<br>मेटाक्रेसोल – 0.16% डब्ल्यू/वी<br>फेनोल –0.065 डब्ल्यू/वी | (कांच की बॉल सहित)<br>0% आइसोफेन इन्सुलिन<br>रेजिन | <i></i><br>सामग्री) | 146.54   | 152.40 |

152.32"

146.46

8. ल्यूपिस्यूलिन एम 50 3 मिलि का -इन्सुलिन इन्जैक्शन बायोफेसिक कार्टिज
आइसोफेन 100 आईयू (कांच की बॉल सहित)
प्रत्येक मिलि में
ह्यूमन इन्सुलिन —100 आईयू
(50% सोल्यूबल इन्सुलिन और 50% आइसोफेन इन्सुलिन सामग्री)
ह्यूमन इन्सुलिन आरडीएनए ऑरिजिन
मेटाक्रेसोल — 0.16% डब्ल्यू/वी
फेनोल—0.065 डब्ल्यू/वी

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-v में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिठत डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां सं./113/2010/वि/फा. सं. 8(22)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

arright to

#### **ORDER**

## New Delhi, the 21st January, 2010

S. O. 161(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured by M/s. M. J. Biopharm Pvt Ltd.

## **TABLE**

| Sl.<br>No. | Name of the formulation  | Pack<br>Size                                      | Existing<br>Retail<br>Price<br>(Rs.) | Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.) | Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.) |
|------------|--|---|--------------------------------------|---|--|
| (1)        | (2)  | (3)   | (4)                                  | (5)   | (6)  |
| 66 ¶       | Biosulin-R Insulin Injection Soluble (Neutral) 100IU Each ml Contains Human Insulin - 100IU (Human Insulin rDNA Origin) M- Cresol - 0.25% w/v                  | 3ml<br>Cartridge in<br>Blister                    | <del></del>                          | 144.84  | 150.63                                       |
| 2.         | Biosulin -N (NPḤ) Insulin Injection Isophane-100IU Each ml Contains Human Insulin - 100IU (Human Insulin rDNA Origin) M- Cresol - 0.16% w/v Phenol -0.065% w/v | 3ml<br>Cartridge in<br>Blister with<br>Glass Ball | <u></u>                              | 146.74  | 152.61                                       |

| [PART II—SEC. 3(ii) | ) | ľ |
|---------------------|---|---|
|---------------------|---|---|

Phenol - 0.065% w/v

| ====<br>B. Bi  | lin 20/70   | 21  |               | 146.54 | 152.40 |
|--|---|---|---------------|--------|--------|
| Installation Insta | osulin 30/70 sulin Injection, Biphasic ophane -100IU ach ml Contains aman Insulin - 100IU ontain 30% Soluble Insulin & 7 aman Insulin rDNA Origin - Cresol -0.16% w/v aenol -0.065% w/v | 3ml Cartridge in Blister with Glass Ball 70% Isophane Ins | <br>sulin)    | 146.54 | 132.40 |
| Ins<br>Iso<br>Ea<br>Hu<br>(C<br>Hu<br>M  | osulin 50/50 sulin Injection, Biphasic ophane -100IU uch ml Contains uman Insulin - 100IU ontain 50% Soluble Insulin & 5 uman Insulin rDNA Origin - Cresol -0.16% w/v uenol -0.065% w/v | 3ml Cartridge in Blister with Glass Ball 60% Isophane Ins | <br>sulin) `` | 146.46 | 152.32 |
| Ins<br>So<br>Ea<br>Hu<br>Hu  | apisulin -R<br>sulin Injection<br>duble (Neutral) 100IU<br>ach ml Contains<br>aman Insulin - 100IU<br>aman Insulin rDNA Origin<br>- Cresol USP 0.25% w/v                                | 3ml<br>Cartridge  |               | 144.84 | 150.63 |
| Ins<br>Ea<br>Hı<br>(H<br>M-  | spisulin -N sulin Injection Isophane 100IU och ml Contains uman Insulin - 100IU (uman Insulin rDNA Origin) - Cresol - 0.16% w/v enol -0.065% w/v  | 3ml<br>Cartridge<br>with<br>Glass Ball                    | ,             | 146.74 | 152.61 |
| Ins<br>Iso<br>Ea<br>Hu<br>(C<br>Hu   | spisulin M 30 sulin Injection, Biphasic ophane 100IU ch ml Contains man Insulin - 100IU ontain 30% Soluble Insulin & 7 man Insulin rDNA Origin - Cresol - 0.16% w/v                     | 3ml<br>Cartridge<br>with<br>Glass Ball<br>0% Isophane Ins | <br>culin)    | 146.54 | 152.40 |

152.32" 146.46 8. Lupisulin M 50 3ml Insulin Injection, Biphasic Cartridge Isophane 100IU/ml with Each ml contains Glass Ball Human Insulin - 100IU (Contain 50% Soluble Insulin & 50% Isophane Insulin) Human Insulin rDNA Origin M- Cresol -0.16% w/v Phenol -0.065% w/v

#### Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/113/2010/F./F. No. 8(22)/2010/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

## आदेश

# नई दिल्ली, 21 जनवरी, 2010

का.आ. 162(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स टोरेन्ट फार्मास्यूटिकल लिमिटेड निर्मित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणः

| क्र.सं. | विनिर्मिति का नाम/<br>प्रबलता<br>,  | पैक आकार   | वर्तमान<br>कीमत<br>(रु.) | अधिकतम<br>कीमत<br>उत्पाद शुल्क<br>बिक्री कर/<br>वेट और<br>स्थानीय कर<br>को छोड़कर<br>(रु.) | सभी करो<br>सहित समतुल्य<br>अधिकतम<br>खुदरा कीमत* |
|---------|---|--|--------------------------|--|--|
| 1       | 2   | 3  | 4                        | 5  | 6  |
| "1.     | ह्यूमन ऐक्टरापिड 40<br>सोल्यूबल इन्सुलिन इन्जै<br>ह्यूमन ऐक्टरापिड<br>प्रत्येक मिलि में<br>ह्यूमन इन्सुलिन—40 आई<br>मेटाक्रेसोल 3 मिग्रा. (प्रेस  | įų   | 152.48                   | 162.5 <b>4</b>   | 169.04   |
| 2.      | ह्यूमन मिक्सटार्ड (30/70)<br>बायफेसिक आइसोफेन<br>इन्सुलिन इन्जैक्शन ह्यूम<br>प्रत्येक मिलि में<br>ह्यूमन इन्सुलिन—40 आई<br>(30% सोल्यूबल इन्सुलि<br>70% आइसोफेन इन्सुलि<br>मेटाक्रेसोल -1.5 मिग्रा. (<br>फेनोल -0.65 मिग्रा. (प्रेस्<br>मोनोकम्पोनेन्ट ह्यूमन इन् | वायल<br>न भिक्सटार्ड<br>रियू<br>न और<br>न के समान)<br>प्रेसरवेटिव के समान)<br>रिवेटिव के समान) | 152.56                   | 162.54   | 169.04   |

DENGE ET

ह्ममन मिक्सटार्ड (50/50) 10 मिलि का 162.54 169.04 152.56 बायफेसिक आइसोफेन वायल इन्सुलिन इन्जैक्शन ह्यूमन मिक्सटार्ड प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन-40 आईयू (50% सोल्यूबल इन्सुलिन और 50% आइसोफेन इन्सुलिन के समान) मेटाक्रेसोल -1.5 मिग्रा. (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल -0.65 मिग्रा. (प्रेसरवेटिव के समान) मोनोकम्पोनेन्ट ह्यूमन इन्सुलिन 10 मिलि का ह्यूमन इनस्यूलेटार्ड 162.54 169.04" 4. 152.58 आइसोफेन इन्सुलिन इन्जैक्शन ह्यूमन इनस्यूलेटार्ड प्रत्येक मिलि में ह्मूमन इन्सुलिन–40 आईयू मेटाक्रेसोल युएसपी -1.5 मिग्रा. (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल पीएच ईयूआर -0.65 मिग्रा. (प्रेसरवेटिव के समान) मोनोकम्पोनेन्ट ह्यूमन इन्सुलिन

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट :

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

(ख) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह

एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-- में सूचित किया जाना चाहिए।

(ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।

a) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक

पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

(ड.) ये कीमतें /परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।

(च) - औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940

की शर्तें लागू होती हैं।

(छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां सं./113/2010/वि/फा. सं. 8(22)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

## ORDER

# New Delhi, the 21st January, 2010

S. O 162(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured by M/s. Torrent Pharmaceutical Ltd.

## **TABLE**

| Sl.<br>No.  | Name of the formulation  | Pack<br>Size | Existing<br>Retail<br>Price | Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any | Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs,) |
|-------------|--|--------------|-----------------------------|---|--|
| <del></del> |  |              | (Rs.)                       | (Rs.)   | (1/2')                                       |
| (1)         | (2)  | (3)          | (4)                         | (5)   | (6)  |
| "1.         | Human Actrapid 40 Soluble Insulin injection Human Actrapid Each ml Contains Human Insulin - 40 IU Metacresol - 3 mg (as preservative)  | 10ml<br>Vial | 152.48                      | 162.54  | 169.04                                       |
| 2.          | Human Mixtard (30 / 70) Biphasic Isophane Insulin Injection Human Mixtard Each ml Contains Human Insulin - 40 IU (30% as Soluble Insulin and 70% Iso Metacresol - 1.5 mg (as preservative) Phenol - 0.65 mg (as preservative) Mono Component Human Insulin | •            | 152.56                      | 162.54  | 169.04                                       |

| _  |   |   |        |        |         |  |  |
|----|---|---|--------|--------|---------|--|--|
| 3. | Human Mixtard (50 / 50)                           | 10ml Vial   | 152.56 | 162.54 | 169.04  |  |  |
|    | Biphasic Isophane Insulin Inju                    | Biphasic Isophane Insulin Injection Human Mixtard |        |        |         |  |  |
|    | Each ml Contains                                  |   |        |        |         |  |  |
|    | Human Insulin - 40 IU                             |   |        |        |         |  |  |
|    | (50% as Soluble Insulin and 50% Isophane Insulin) |   |        |        |         |  |  |
|    | Metacresol (as preservative) -                    | 1.5 mg  |        |        |         |  |  |
|    | Phenol (as preservative) - 0.65 mg                |   |        |        |         |  |  |
|    | Mono Component Human Insulin                      |   |        |        |         |  |  |
| 4. | Human Insulatard                                  | 10ml Vial   | 152.58 | 162.54 | 169.04" |  |  |
|    | Isophane Insulin Injection Hu                     | man Insulatard                                    |        |        |         |  |  |
|    | Each ml Contains                                  |   |        |        |         |  |  |
|    | Human Insulin - 40 IU                             |   |        |        |         |  |  |
|    | Metacresol (as preservative) - 1.5 mg             |   |        |        |         |  |  |
|    | Phenol (as preservative) - 0.65 mg                |   |        |        |         |  |  |
|    | Mono Component Human Ins                          | _   |        |        |         |  |  |

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/113/2010/F./F. No. 8(22)/2010/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

# आदेश

# नई दिल्ली, 21 जनवरी, 2010

का.आ. 163(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स वोकार्ड लिमिटेड द्वारा निर्मित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुक्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुक्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

|     | C     | L |
|-----|-------|---|
| ш   | JIII  | T |
| 711 | 1 ~ 1 | ı |
|     |       |   |

| क्र.सं | . विनिर्मिति का नाम/<br>प्रबलता   | पैक आकार   | वर्तमान<br>कीमत<br>(रु.)     | अधिकतम<br>कीमत<br>उत्पाद शुल्क<br>बिक्री कर/<br>वेट और<br>स्थानीय कर<br>को छोड़कर<br>(रु.) | सभी करो<br>सहित समतुल्य<br>अधिकतम<br>खुदरा कीमत* |
|--------|---|--|------------------------------|--|--|
| 1      | 2   | 3  | 4                            | 5  | 6  |
| "1.    | इस्पेसमो प्रोक्सीवोन कैपसू<br>प्रत्येक कैपसूल में<br>डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन<br>नेपसायलेट - 100 मिग्रा.<br>डाईसायकलोमाइन एचसीए<br>ऐसिटामिनोफेन - 400 मिग्र | एल्यूमिनियम पीवीर्ड<br>ब्लिस्टर फॉयल होत<br>ल - 10 मिग्रा. | 15.30<br>ोसी<br>नोग्राम सहित | 15.96  | 16.60  |
| 2.     | प्रोक्सीवोन कैपसूल<br>प्रत्येक कैपसूल में<br>डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन<br>नेपसायलेट - 100 मिग्रा.<br>ऐसिटामिनोफेन - 400 मिग्र                                | 8 का कैपसूल<br>एल्यूमिनियम पीवीर्ड<br>ब्लिस्टर फॉयल होत    | 14.92<br>ोसी<br>नोग्राम सहित | 15.56  | 16.18"   |

<sup>\*</sup>सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंम (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें /परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) कम्पनी तिमाही रिपोर्ट एनपीपीए को प्रेषित करेगी जिसमें संबंधित विनिर्मिति उत्पाद के उत्पादन का ब्यौरा देगी कि उसके बद्दी एवं अन्य स्थानों पर इस उत्पाद का कितना—कितना उत्पाद किया है। तिमाही रिपोर्ट के साथ उत्पाद में प्रयुक्त होने वाली सभी सामग्री के लेखाकार द्वारा प्रमाणित बिलो की प्रतियां संलग्न करें जिससे आभास हो कि कम्पनी ने उत्पाद शुल्क का भुगतान किया है परन्तु राज्य से अधिकतम खुदरा मूल्य (एमआरपी) पर मोडवेट का लाभ नहीं मिला है।

[कां सं./113/2010/वि/फा. सं. 8(22)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

## **ORDER**

New Delhi, the 21st January, 2010

S.O. 163(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured by M/s. Wockhardt Ltd.

**TABLE** 

| SI.<br>No. | Name of the formulation  | Pack<br>Size   | Existing<br>Retail<br>Price<br>(Rs.) | Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.) | Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.) |
|------------|--|--|--------------------------------------|---|--|
| (1)        | (2)  | (3)  | (4)                                  | (5)   | (6)  |
| "1.        | Spasmo Proxyvon Each capsule contains Dextropropoxyphene Napsylate - 100 mg Dicyclomine HCL - 10 mg Acetaminophen - 400 mg | 8's<br>Capsule<br>AL-PVDC<br>Blister foil with<br>Hologram | 15.30                                | 15.96   | 16.60  |
| 2.         | Proxyvon Capsules Each capsule contains Dextropropoxyphene Napsylate - 100 mg Acetaminophen - 400 mg                       | 8's Capsule AL-PVDC Blister foil with Hologram             | 14.92                                | 15.56   | 16.18"                                       |

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (h) The company is required to submit a quarterly report to NPPA informing production of the subject formulation at their plant in Baddi and any where else. This quarterly report will annex duly certified copies of all invoices of input material on which MODVAT has not been claimed along with certificate from statutory auditors of the amount of excise duty paid on inputs on which company has not been able to claim set off on account of location of plant in tax exempt state.

[PN/113/2010/F./F. No. 8(22)/2010/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

#### आदेश

# नई दिल्ली, 21 जनवरी, 2010

का.आ. 164(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स सिपला लिमिटेड द्वारा निर्मित/विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मितित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

|        |  | सारणी                           |                          |  |  |
|--------|--|---------------------------------|--------------------------|--|--|
| क्र.स. | विनिर्मिति का नाम/<br>प्रबलता  | पैक आकार                        | वर्तमान<br>कीमत<br>(रु.) | अधिकतम<br>कीमत<br>उत्पाद शुल्क<br>बिक्री कर/<br>वेट और<br>स्थानीय कर<br>को छोड़कर<br>(रु.) | सभी करो<br>सहित समतुल्य<br>अधिकतम<br>खुदरा कीमत* |
| 1      | 2  | 3                               | 4                        | 5  | 6  |
| "1.    | थियोफाइलिन सिरप<br>प्रत्येक 5 मिलि में<br>थियोफाइलिन<br>(एन्हॉइड्रस)- 50 मिग्रा.<br>(थियोपेड सिरप) | 100 मिलि की<br>बोतल एम. कप सहित | <br>1 .                  | 9.51   | 10.17"   |

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—v में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें /परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणनं कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिटत डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां सं./113/2010/वि/फा. सं. 8(22)/2010/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

#### **ORDER**

## New Delhi, the 21st January, 2010

S.O. 164(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/marketed by M/s. Cipla Ltd.

## **TABLE**

| SI.<br>No. | Name of the formulation  | Pack<br>Size                   | Existing<br>Retail<br>Price | Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any | Equivalent MRP* inclusive of all taxes |
|------------|--|--------------------------------|-----------------------------|---|--|
|            |  |                                | (Rs.)                       | (Rs.)   | (Rs.)                                  |
| (1)        | (2)  | (3)                            | (4)                         | (5)   | (6)                                    |
| "1.        | Theophylline Syrup Each 5ml contains Theophylline (Anhydrous)-50mg (Theoped Syrup) | 100ml<br>Bottle<br>with M. Cup |                             | 9.51  | 10.17"                                 |

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

## Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.

21/0

- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act. 1955.

[PN/113/2010/F./F. No. 8(22)/2010/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director